10/539039 PCT/EP 03 7 1 4 2 8

## BUND REPUBLIK DEUT CHLAND

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



EP03/14283

REC'D 1 1 FEB 2004

# Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 59 268.3

Anmeldetag:

17. Dezember 2002

Anmelder/Inhaber:

BASF Aktiengesellschaft, Ludwigshafen/DE

Bezeichnung:

Fungizide Triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von

Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

IPC:

C 07 D, C 07 C, A 01 N

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 7. November 2003 Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident

Im Auftrag

Schmidt C.



## Patentansprüche

1. Triazolopyrimidine der Formel I

5

$$\begin{bmatrix} R^1 & R_n \\ N & 1 \end{bmatrix} X$$

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

15

R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cyclo-alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält,

20

wobei R<sup>1</sup> partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R<sup>a</sup> substituiert sein kann:

25

Ra Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C1-C6-Alkyl, C1-C6-Halogenalkyl, C1-C6-Alkylcarbonyl, C3-C5-Cycloalkyl, C1-C6-Alkoxy, C1-C6-Halogenalkoxy, C1-C6-Alkoxy, C1-C6-Alkylamino, Di-C1-C6-Alkylamino, C2-C6-Alkylamino, Di-C1-C6-Alkylamino, C2-C6-Alkenyl, C2-C6-Alkenyloxy, C3-C6-Alkinyloxy, C3-C6-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen können:

30

35

40

Rb Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino,

10

15

20

30

R

Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylaminothiocarbonyl, Dialkylaminothiocarbonyl, wobei
die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6
Kohlenstoffatome enthalten und die genannten
Alkenyl- oder Alkinylgruppen in diesen Resten 2
bis 8 Kohlenstoffatome enthalten und die vorgenannten Gruppen teilweise oder vollständig halogeniert sein können;

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio, Aryl-C1-C6-alkoxy, Aryl-C1-C6-alkyl, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetaryl-reste 5 oder 6 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme partiell oder vollständig halogeniert oder durch Alkyl- oder Haloalkylgruppen substituiert sein können;

- 25  $R^2$   $C_1-C_4-Alkyl$ , das durch Halogen, Cyano, Nitro oder  $C_1-C_2-Alkoxy$  substituiert sein kann;
  - n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 4;
- nyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Halogenalkenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alk-oxy, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyloxy, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyloxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkinyloxycarbonyl, Aminocarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylaminocarbonyl, Di-(C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-) alkylaminocarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoximinoalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyloximinoalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyloximinoalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyloximinoalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyloximinoalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinylcarbonyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkylcarbonyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;

Halogen, Cyano,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_2-C_{10}-Alkenyl$ ,  $C_2-C_{10}-Alki-$ 

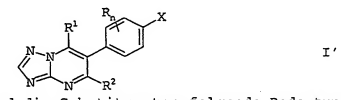
- $X = SO_m R^x$ ,  $NR^xR^y$  oder  $NR^{x-1}(C=0) R^y$ ;
- Rx, RY: Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder

vollständig halogeniert sein können oder durch Cyan,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoximino,  $C_2$ - $C_4$ -Alkenyloximino,  $C_2$ - $C_4$ -Alkinyloximino oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy substituiert sein können;

5

- m 0 oder eine ganze Zahl 1 bis 3;
- 2. Triazolopyrimidine der Formel I'

10



15 he

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

20

R<sup>1</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloal-kyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl; wobei R<sup>1</sup> partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R<sup>a</sup> substituiert sein kann:

25

Ra Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoximino, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloximino, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloximino, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, wobei die aliphatischen oder alicyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen können:

30

Rb Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Haloalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Haloalkylcarbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy;

 $R^2$   $C_1-C_4-Alkyl$ , das durch Halogen substituiert sein kann.

35

n eine ganze Zahl von 0 bis 2;

R Fluor, Chlor, Brom, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy;

40

 $X = SO-R^x$ ,  $SO_2-R^x$  oder  $NR^{x-}(C=O)-R^y$ ;

•

 $R^{\times}$ ,  $R^{Y}$ : Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkvl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkenyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können.

 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Ansprüchen 1 und 2 durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der Formel II

5

mit Dicarbonylverbindungen der Formel III.

10

$$0 \xrightarrow{\mathbb{R}^1} \mathbb{R}_n$$

15

- in der die Substituenten R, X,  $R^1$  und  $R^2$  und der Index n die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.
- 4. Dicarbonylverbindungen der Formel III, die in Anspruch 3 definiert ist.

20

- 5. Zur Bekämpfung von Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltendeinen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1.
- Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von Schadpilzen geeigneten Mittels.
- 7. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit
  einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

35

Fungizide Triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Triazolopyrimidine der Formel I,

10

5

$$\begin{bmatrix} R_1 & R_2 \\ N & R_2 \end{bmatrix}$$

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält,

wobei R<sup>1</sup> partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R<sup>2</sup> substituiert sein kann:

Ra Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, fünf-bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrogenits partiell oder vollständig halo-

schen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen können:

Rb Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Alkyl, Haloalkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino, Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylamino-

40

45

35

10

15

R

35

2

thiocarbonyl, Dialkylaminothiocarbonyl, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthalten und die genannten Alkenyl- oder Alkinylgruppen in diesen Resten 2 bis 8 Kohlenstoffatome enthalten;

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

20020933

Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio,  $Aryl-C_1-C_6-alkoxy$ ,  $Aryl-C_1-C_6-alkyl$ , Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetarylreste 5 oder 6 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme partiell oder vollständig halogeniert oder durch Alkyl- oder Haloalkylgruppen substituiert sein können;

 $C_1-C_4-Alkyl$ , das durch Halogen, Cyano, Nitro oder  $C_1-C_2-Alkoxy$  $\mathbb{R}^2$ substituiert sein kann; 20

Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyl,

- 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 4; n
- $C_1-C_6$ -Halogenalkyl,  $C_2-C_{10}$ -Halogenalkenyl,  $C_1-C_6$ -Alkoxy, 25  $C_2-C_{10}-Alkenyloxy$ ,  $C_2-C_{10}-Alkinyloxy$ ,  $C_1-C_6-Halogenalkoxy$ ,  $C_3-C_6-Cycloalkyl$ ,  $C_3-C_6-Cycloalkenyl$ ,  $C_3-C_6-Cycloalkoxy$ ,  $C_1-C_8-Alkoxycarbonyl$ ,  $C_2-C_{10}-Alkenyloxycarbonyl$ ,  $C_2-C_{10}-Alkiny-C_{10}-Alkiny-C_{10}-Alkiny-C_{10}$ loxycarbonyl, Aminocarbonyl,  $C_1-C_8-Alkylaminocarbonyl$ ,  $Di-(C_1-C_8-)$  alkylaminocarbonyl,  $C_1-C_8-Alkoximinoalkyl,$ 30  $C_2-C_{10}-Alkenyloximinocarbonyl, C_2-C_{10}-Alkinyloximinoalkyl,$  $C_1-C_8-Alkylcarbonyl$ ,  $C_2-C_{10}-Alkenylcarbonyl$ ,  $C_2-C_{10}-Alkinylcar-C_{10}-Alkinylcar-C_{10}-Alkylcarbonyl$ bonyl, C3-C6-Cycloalkylcarbonyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der
- $SO_m-R^x$ ,  $NR^xR^y$  oder  $NR^{x-}(C=0)-R^y$ ; Х Rx, RY: Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyl, C3-C6-Cycloalkyl, C3-C6-Cycloalkenyl, wobei die vor-40 stehenden Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Cyan, C1-C4-Alkoximino, C2-C4-Alkenyloximino, C2-C4-Alkinyloximino oder C1-C4-Alkoxy substituiert sein können;
- 45 0 oder eine ganze Zahl 1 bis 3; m

Gruppe O, N oder S;

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.

5 Aus EP-A 71 792, EP-A 550 113, WO-A 94/20501, EP-A 834 513, WO-A 98/46608 und WO-A 99/41255 sind 5-Chlortriazolopyrimidine zur Bekämpfung von Schadpilzen bekannt.

Ihre Wirkung ist jedoch in vielen Fällen nicht zufriedenstellend.

10 Daher lag als Aufgabe zugrunde, Verbindungen mit verbesserter
Wirksamkeit zu finden.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen gefunden.
Desweiteren wurden Verfahren zu ihrer Herstellung, sie enthal15 tende Mittel sowie Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen unter
Verwendung der Verbindungen I gefunden.

Die Verbindungen der Formel I unterscheiden sich von den aus den oben genannten Schriften in der Kombination des 5-Alkylrestes mit 20 über Kohlenstoff gebundenen Gruppen in der 7-Position.

Die Verbindungen der Formel I weisen eine gegenüber den bekannten Verbindungen erhöhte Wirksamkeit gegen Schadpilze auf.

25 Die Verbindungen I können auf verschiedenen Wegen erhalten werden; vorteilhaft geht man von 5-Aminotriazol der Formel II aus, das mit Dicarbonylverbindungen der Formel III kondensiert wird.

Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 80°C bis 250°C, vorzugsweise 120°C bis 180°C, ohne Solvens oder in ei-35 nem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base [vgl. EP-A 770 615] oder in Gegenwart von Essigsäure unter den aus Adv. Het. Chem. Bd. 57, S. 81ff. (1993) bekannten Bedingungen.

40 Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe, Ether, Nitrile, Ketone, Alkohole, sowie N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Dimethylacetamid. Besonders bevorzugt wird die Umsetzung ohne Lösungsmittel oder in Ethylenglykoldimethylether, Chlorbenzol, Xylol, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon durchgeführt. Es

können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkali5 metall- und Erdalkalimetallhydroxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride, Alkalimetallamide, Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate sowie Alkalimetallhydrogencarbonate, metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle, Alkylmagnesiumhalogenide sowie Al10 kalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate und Dimethoxymagnesium,
außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin,
Triethylamin, Tri-isopropylethylamin, Tributylamin und N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, Pyridin, substituierte Pyridine wie
Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische
15 Amine in Betracht. Besonders bevorzugt werden tertiäre Amine wie
Tri-isopropylethylamin, Tributylamin, N-Methylmorpholin oder NMethylpiperidin.

Die Basen werden im allgemeinen in katalytischen Mengen einge- ...
20 setzt, sie können aber auch äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Edukte werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen miteinander umgesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, die

25 Base und das Diketon III in einem Überschuß bezogen auf II einzusetzen.

Die Diketone III lassen sich analog literaturbekannter Verfahren beispielsweise - wie in den zuvor genannten Schriften aufgeführt 30 - herstellen. Die Diketone mit einem Acylaminosubstituenten lassen sich beispielsweise aus der entsprechenden Aminoverbindung durch Acylierung gewinnen. Die Aminogruppierung kann im allgemeinen durch Reduktion eines geeigneten Nitro-Vorläufers in den Phenylring eingeführt werden. Die Sulfonsäure-Gruppierung läßt sich 35 durch direkte Sulfonierung mit Schwefelsäure oder Oleum eines geeigneten Vorläufers in den Phenylring einbringen. Die Sulfonsäuregruppierung kann jedoch auch durch Sandmeyer Reaktion mit Schwefeltrioxid aus einem geeigneten Diazoniumsalz aufgebaut werden. Das Diazoniumsalz läßt sich aus der obengenannten Aminover-40 bindung gewinnen. Die Sulfoxide und Sulfone können durch Oxidation der entsprechenden Alkylarylsulfide nach literaturbekannten Verfahren, beispielsweise mit Wasserstoffperoxid, Persäuren oder Selendoxid hergestellt werden.

Verbindungen der Formel I können auch durch Kupplung von 5-Halogentriazolopyrimidinen der Formel IV (Y steht für Halogen, insbesondere für Chlor oder Brom) mit metallorganischen Reagenzien der Formel VII erhalten werden.

10 In Formel VII steht M für ein Metallion der Wertigkeit Y, wie beispielsweise B, Zn, Mg oder Sn. In einer Ausführungsform dieses Verfahrens erfolgt die Umsetzung unter Übergangsmetallkatalyse, wie Ni- oder Pd-Katalyse. Diese Reaktion kann beispielsweise analog folgender Methoden durchgeführt werden: J. Chem. Soc. Perkin 15 Trans. 1, 1187 (1994), ebenda 1, 2345 (1996); WO-A 99/41255; Aust. J. Chem., Bd. 43, 733 (1990); J. Org. Chem., Bd. 43, 358 (1978); J. Chem. Soc. Chem. Commun. 866 (1979); Tetrahedron Lett., Bd. 34, 8267 (1993); ebenda, Bd. 33, 413 (1992). Insbesondere wenn M für Zn oder Mg steht kann die Reaktion auch ohne Kanelogen verden Schriften bekannt. Insbesondere werden sie aus 5,7-Dichlortriazolopyrimidinen gewonnen, indem der Rest R¹ mittels metallorganischer Verfahren ähnlich wie zuvor beschrieben eingeführt wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I' sind auch zugänglich durch Umsetzung von 5-Halogentriazolopyrimidinen der Formel IV mit substituierten Malonsäureestern der Formel V, in der RX für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Allyl, Phenyl oder Benzyl steht, anschließender Verseifung des entstandenen Esters VI und Decarboxylierung der Carbonsäure VIa.

45 In Formel IV steht Y für Halogen, insbesondere für Chlor oder Brom. Die Verbindungen IV sind aus den eingangs zitierten Schriften bekannt. In Formel I' haben n, R und R<sup>1</sup> die für Formel I defi-

nierte Bedeutung und  $R^A$  steht für Wasserstoff oder  $C_1$ - $C_3$ -Alkyl, das durch Halogen, Cyano, Nitro oder  $C_1$ - $C_2$ -Alkoxy substituiert sein kann.

5 In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens bedeutet  $R^{\mathbf{A}}$  Wasserstoff oder Methyl, insbesondere Wasserstoff.

Die Ausgangsstoffe V sind in der Literatur bekannt [J. Am. Chem. 10 Soc., Bd. 64, 2714 (1942); J. Org. Chem., Bd. 39, 2172 (1974); Helv. Chim. Acta, Bd. 61, 1565 (1978)] oder können gemäß der zitierten Literatur hergestellt werden.

Die anschließende Spaltung des Esters erfolgt unter den allgemein 15 üblichen Bedingungen [vgl.: Greene & Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley (1991), S. 224 ff: Spaltung von Alkylestern unter Pd-Katalyse (S. 248); hydrierende Spaltung von Benzylestern (S. 251); Spaltung von Methylebzw. Ethylestern in Gegenwart von Lithiumsalzen, wie LiI (S.232), LiBr oder LiCl; oder. 20 unter sauren oder alkalischen Bedingungen]. In Abhängigkeit der Strukturelemente RA, Rn und R1 kann die alkalische oder die saure Verseifung der Verbindungen VI vorteilhaft sein. Unter den Bedingungen der Esterverseifung kann die Decarboxylierung zu I' bereits ganz oder teilweise erfolgen.

Die Decarboxylierung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 20°C bis 180°C, vorzugsweise 50°C bis 120°C, in einem inerten Lösungsmittel, gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure.

30 Geeignete Säuren sind Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Ameisensäure, Essigsäure, p-Toluolsulfonsäure. Geeignete Lösungsmittel sind Wasser, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe 35 wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Di-

ethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan,
Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und
tert.-Butylmethylketon, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propa-

40 nol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol, sowie Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Dimethylacetamid, besonders bevorzugt wird die Reaktion in Salzsäure oder Essigsäure durchgeführt. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Die Reaktionsgemische werden in üblicher Weise aufgearbeitet, z.B. durch Mischen mit Wasser, Trennung der Phasen und gegebenenfalls chromatographische Reinigung der Rohprodukte. Die Zwischenund Endprodukte fallen z.T. in Form farbloser oder schwach bräunticher, zäher Öle an, die unter vermindertem Druck und bei mäßig erhöhter Temperatur von flüchtigen Anteilen befreit oder gereinigt werden. Sofern die Zwischen- und Endprodukte als Feststoffe erhalten werden, kann die Reinigung auch durch Umkristallisieren oder Digerieren erfolgen.

10 Sofern einzelne Verbindungen I nicht auf den voranstehend be-

schriebenen Wegen zugänglich sind, können sie durch Derivatisierung anderer Verbindungen I hergestellt werden.

15 Sofern bei der Synthese Isomerengemische anfallen, ist im allgemeinen jedoch eine Trennung nicht unbedingt erforderlich, da sich die einzelnen Isomere teilweise während der Aufbereitung für die Anwendung oder bei der Anwendung (z.B. unter Licht-, Säure- oder Baseneinwirkung) ineinander umwandeln können. Entsprechende Um-

20 wandlungen können auch nach der Anwendung, beispielsweise bei der Behandlung von Pflanzen in der behandelten Pflanze oder im zu bekämpfenden Schadpilz oder tierischen Schädling erfolgen.

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der 25 Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

30 Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,

35 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethyl-

40 propyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis . 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch

45 Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B.  $C_1-C_2$ -Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl,

1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

8

Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B.  $C_2-C_6$ -Alkenyl wie 10 Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 15 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 20 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-bute-25 nyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 30 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und

35 Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere 40 Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl wie 45 Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl,

4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-

butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl,
1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl,
2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl,
5 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl,
1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl1-methyl-2-propinyl;

10

Cycloalkyl: mono- oder bicyclische, gesättigte Kohlenwasserstoff-gruppen mit 3 bis 6, 8, 10 oder 12 Kohlenstoffringgliedern, z.B.  $C_3-C_8-Cycloalkyl$  wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl, oder  $C_7-C_{12}-Bicycloalkyl$ ;

15

Aryl: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem enthaltend 6 bis 14 Kohlenstoffringglieder, z.B. Phenyl, Naphthyl und Anthracenyl;

- 20 fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält,:
- 5- oder 6-gliedriges Heterocyclyl, enthaltend ein bis drei

  25 Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome, z.B. 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl,

3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazo-

- lidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl,
  4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazo-
- din-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihy-

lidin-3-yl, 1,2,4-0xadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazoli-

2,4-Dihydrothien-3-yl, 2-Pyrrolin-2-yl, 2-Pyrrolin-3-yl, 3-Pyr-rolin-2-yl, 3-Pyrrolin-3-yl, 2-Isoxazolin-3-yl, 3-Isoxazolin-3-yl, 4-Isoxazolin-3-yl, 2-Isoxazolin-4-yl, 3-Isoxazolin-4-yl, 4-Isoxazolin-4-yl, 2-Isoxazolin-5-yl, 3-Isoxazolin-5-yl, 4-Isoxazolin-5-yl, 2-Isothiazolin-3-yl, 3-Isothiazolin-3-yl,

drothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl,

4-Isothiazolin-3-yl, 2-Isothiazolin-4-yl, 3-Isothiazolin-4-yl, 4-Isothiazolin-4-yl, 2-Isothiazolin-5-yl, 3-Isothiazolin-5-yl, 4-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyra-

zol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl,
2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl,
4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl,
2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl,
3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl,
2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl,

2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl,
2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl,
3-Hexahydropyridazinyl, 4-Hexahydropyridazinyl, 2-Hexahydropyrimidinyl, 4-Hexahydropyrimidinyl, 5-Hexahydropyrimidinyl,
2-Piperazinyl, 1,3,5-Hexahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Hexahydrotriazin-3-yl;

- 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei
- Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl,
  3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl,
  5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl,
  3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl,
- 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl,
  - 1,2,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;
- 30 benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome oder ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als
- Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-1,4-diylgruppe verbrückt sein können;
- 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl;

In dem Umfang der vorliegenden Erfindung sind die (R) – und (S)-Isomere und die Razemate von Verbindungen der Formel I eingeschlossen, die chirale Zentren aufweisen.

- 5 Im Hinblick auf ihre bestimmungsgemäße Verwendung der Triazolopyrimidine der Formel I sind die folgenden Bedeutungen der Substituenten, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination, besonders bevorzugt:
- 10 Verbindungen I werden bevorzugt, in denen  $R^1$  für  $C_3-C_8-Alkyl$ ,  $C_3-C_8-Alkenyl$ ,  $C_3-C_8-Alkinyl$ ,  $C_3-C_6-Cycloalkyl$  oder  $C_5-C_6-Cycloalkenyl$  steht.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^1$  für 15  $C_1$ - $C_8$ -Alkyl oder  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkyl steht.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^1$  für  $C_2-C_{10}-Alkinyl$  und insbesondere für  $C_2-C_{10}-Alkenyl$  steht. Besonders bevorzugt sind verzweigtes  $C_2-C_{10}-Alkenyl$ .

20

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I, in denen  $R^1$  für einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus steht, der über Kohlenstoff gebunden ist.

25 Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen  $R^1$  für  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl oder für  $C_5$ - $C_6$ -Cycloalkyl steht, welche durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl substituiert sein können.

Verbindungen I werden besonders bevorzugt, in denen Rª für Halo30 gen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>-Alkinyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoximino, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloximino,
C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloximno, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl oder C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl
steht, wobei die aliphatischen oder alicyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis
35 drei Gruppen R<sup>b</sup> tragen können.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^b$  für Halogen, Cyano,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkenyl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkinyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylcarbonyl,  $C_1$ - $C_6$ -Haloalkylcarbonyl oder  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy steht.

40

Besonders bevorzugt werden auch Verbindungen I, in denen  $R^2$   $C_1$ - $C_4$ -Alkyl bedeutet, das durch Halogen substituiert sein kann.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R<sup>2</sup> 45 für Methyl steht.

Daneben werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen  $\mathbb{R}^2$  für Halogenmethyl steht.

Insbesondere werden auch Verbindungen I bevorzugt, in denen ein 5 Substituent R in 2-Position steht und n eine ganze Zahl von 1 bis 3, insbesondere 1 bis 2, bedeutet.

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen n 2 oder 3 bedeutet und ein Substituent R in 2-Position steht.

10

Weiterhin werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R für Fluor, Chlor, Brom, Cyano,  $C_1-C_6-Alkyl$  oder  $C_1-C_6-Alkoxy$  steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R 15 für Fluor, Chlor, Methyl, Trifluormethyl oder Methoxy steht.

Daneben werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R<sub>n</sub> für 2-Chlor, 2-Fluor, 2-Methyl, 2-Methoxy, 2-Trifluormethyl; 2-Trifluormethyl, 6-chlor, 2-Chlor, 6-fluor, 2, 6-Difluor, 2-Fluor, 6-methyl, 2, 4-Difluor, 2-Fluor, 4-chlor, 2-Fluor, 3-methyl, 2-Fluor, 4-methyl, 2-Chlor, 4-fluor, 2, 4-Dichlor, 2-Chlor-4-methyl, 2-Chlor-3-methyl, 2, 6-Dichlor, 2-Chlor-6-methyl, 2-Methyl, 4-fluor, 2-Methyl, 4-chlor, 2, 4-Dimethyl, 2, 3-Dimethyl, 2-Methyl, 6-fluor,

25

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen X  $C_1-C_6-Alkyl-sulfonyl$ ,  $C_1-C_6-Alkyl-sulfenyl$ ,  $C_1-C_6-Alkyl-sulfoxyl$ ,  $C_1-C_6-Alkyl-mercapto$ , Amino,  $C_1-C_6-Alkylamino$ ,  $Di-(C_1-C_6-Al-kyl)$  amino,  $C_1-C_6-Alkylcarbonylamino$ ,  $C_1-C_6-Alkylcarbonyl$  ( $C_1-C_6-Al-30$  kyl) amino.

Es werden Verbindungen I bevorzugt, in denen der Substituent X in 3- oder 5-Stellung am Phenylring sitzt.

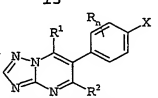
35 Insbesondere werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen der Substituent X in 4-Stellung am Phenylring sitzt.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen m 1 oder 2 bedeutet. Das Schwefelatom ist vorzugsweise direkt an

40 den Phenylring gebunden. Wenn m 2 oder 3 bedeutet, kann der Schwefel auch über Sauerstoff an den Phenylring gebunden sein.

Triazolopyrimidine der Formel I'

2-Methyl, 6-Chlor oder 2, 6-Dimethyl steht.



ľ

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R<sup>1</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl; wobei R<sup>1</sup> partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R<sup>a</sup> substituiert sein kann:
  - Ra Halogen, Cyano,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkenyl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkinyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxycarbonyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoximino,  $C_2$ - $C_6$ -Alkenyloximino,  $C_2$ - $C_6$ -Alkinyloximno;
  - $R^2$   $C_1-C_4-Alkyl$ , das durch Halogen substituiert sein kann.
  - n eine ganze Zahl von 0 bis 2;
- 20
  R Fluor, Chlor, Brom, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy;
  - $X = SO-R^{x}$ ,  $SO_{2}-R^{x}$  oder  $NR^{x-(C=0)}-R^{y}$ ;
- Rx, RY: Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cy-cloalkyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können.;
- Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den fol-30 genden Tabellen zusammengestellten Verbindungen IA bevorzugt. Die in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen außerdem für sich betrachtet, unabhängig von der Kombination, in der sie genannt sind, eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des betreffenden Substituenten dar.

35

15

40 Tabelle 1

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45 Tabelle 2

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle

A entspricht

#### Tabelle 3

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für Acety-5 lamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 4

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für 10 Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 5

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für 15 Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 6

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für ... 20 Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 7

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X . 25 für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 8

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X 30 für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 9

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 35 Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 10

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für 40 Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 11

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X 45 für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 12

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

## Tabelle 13

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

## Tabelle 14

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht .

15

## Tabelle 15

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht ...

20

#### Tabelle 16

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

## Tabelle 17

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

## Tabelle 18

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

## Tabelle 19

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

## Tabelle 20

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

## Tabelle 21

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für

N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 22

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 23

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 24

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, 6-methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 25

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 26

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 27

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 28

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 29

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 30

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer

Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 31

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X 5 für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 32

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X 10 für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 33

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 15 N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 34

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 6-fluor, X für 20 N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 35

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X 25 für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 36

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X 30 für N-Acetyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 37

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für Propio-35 nylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 38

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für Propio-40 nylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 39

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für Pro- 45 pionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 40

BASF Aktiengesellschaft

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 41

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

#### Tabelle 42

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

#### Tabelle 43

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Chlor, 3-methyl, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

#### Tabelle 44

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Fluor, 3-methyl, X für Propionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

#### Tabelle 45

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2,3-Dimethyl, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

#### Tabelle 46

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Chlor, 6-fluor, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

## Tabelle 47

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 6-methyl, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

## Tabelle 48

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Fluor, 6-methyl, X für Propionylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

. 45

#### Tabelle 49

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für N-Pro-



pionyl-N-methylamino und R<sup>1</sup> für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 50

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 51

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 52

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 53

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 54

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 55

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 56

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 57

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 58

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 6-fluor, X für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer

Zeile der Tabelle A entspricht

BASF Aktiengesellschaft

## Tabelle 59

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X 5 für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 60

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X 10 für N-Propionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 61

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für N-Pro- 15 pionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 62

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für N-Pro-20 pionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 63

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für N-Pro- 25 pionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 64

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für 30 N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 65

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für 35 N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 66

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für 40 N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 67

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X 45 für N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 68

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 69

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 70

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 6-fluor, X für N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 71

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 72

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 73

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_{\text{c}}$  für 2-Chlor, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 74

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 75

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 76

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 77

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2,6-Difluor, X für

2-Methylpropionylamino und R<sup>1</sup> für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 78

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 79

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 80

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 81

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 82

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 83

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_{n'}$  für 2-Chlor,6-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 84

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, 6-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 85

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 86

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils ei-



ner Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 87

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für 5 N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 88

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für 10 N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 89

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für 15 N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 90

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für 20 N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 91

Verbindungen der Formel IA, in denen R<sub>n</sub> für 2-Chlor,3-methyl, X 25 für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R<sup>1</sup> für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 92

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X 30 für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 93

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 35 N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 94

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für 40 N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 95

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X 45 für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 96

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 97

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 98

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 99

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für  $N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und <math>R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 100

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 101

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 102

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 103

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 104

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 105

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für

N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R<sup>1</sup> für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 106

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 107

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 108

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 109

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 110

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 111

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 112

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 113

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 114

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der

Tabelle A entspricht

BASF Aktiengesellschaft

#### Tabelle 115

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 3-methyl, X 5 für Methylsulfonyl und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 116

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, 3-methyl, X 10 für Methylsulfonyl und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 117

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 15 Methylsulfonyl und  $\mathbb{R}^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

### Tabelle 118

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für 20 Methylsulfonyl und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 119

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Chlor, 6-methyl, X 25 für Methylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 120

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, 6-methyl, X 30 für Methylsulfonyl und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 121

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für Ethyl-35 sulfonyl und  $\mathbb{R}^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 122

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für Ethyl-40 sulfonyl und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 123

Verbindungen der Formel IA, in denen R<sub>n</sub> für 2-Methyl, X für Ethyl-45 sulfonyl und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 124

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 125

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 126

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 127

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 128

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 129

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 .

Tabelle 130

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 131

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 132

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für Ethylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 133

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für 2-Me-



thylprpopylsulfonyl und  $\mathbb{R}^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 134

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 135

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 136

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 137

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer . Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 138

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 139

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 140

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 141

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 142

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 6-fluor, X für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer



Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 143

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X 5 für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 144

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X 10 für 2-Methylprpopylsulfonyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 145

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für Methyl- 15 sulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 146

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für Methyl- 20 sulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 147

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für Me- 25 thylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 148

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für Me-30 thylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 149

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für Me- 35 thylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 150

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für 40 Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 151

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X 45 für Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 152

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 153

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 154

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 155

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X für Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 156

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für Methylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 157

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für Acetylamino und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 158

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 159

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 160

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 161

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für



Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 162

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 163

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 164

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 165

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 166

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, 6-fluor, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 167

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 168

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,6-methyl, X für Ethylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 169

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 170

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_h$  für 2-Fluor, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile

der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 171

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Methyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

### Tabelle 172

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dichlor, X für 10 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

# Tabelle 173

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Difluor, X für 15 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 174

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,6-Dimethyl, X für 2002-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 175

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,3-methyl, X 25 für 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

### Tabelle 176

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor,3-methyl, X 30 für 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 177

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2,3-Dimethyl, X für 35 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

### Tabelle 178

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-fluor, X für 40 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 179

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Chlor,6-methyl, X 45 für 2-Methylpropylsulfoxyl und  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 180

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R_n$  für 2-Fluor, 6-methyl, Xfür 2-Methylpropylsulfoxyl und  $\mathbb{R}^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle A

	Nr.	R <sup>1</sup>
10	A-1	CH <sub>3</sub>
	A-2	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
Ī	A-3	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-4	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-5	CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
15	A-6	(±) CH (CH <sub>3</sub> ) CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-7	(R) CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-8	(S) CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-9	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
	A-10	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
20	A-11	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>
	A-12	CH (CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-13	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-14	(±) CH(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
25	A-15	(R) CH(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-16	(S) CH(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-17	(±) CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	· A-18	(R) CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
30	A-19	(S) CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-20	(±) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-21	(R) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-22	(S) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
35	A-23	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>
33	A-24	(±,±) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-25	(±,R) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-26	(±,S) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-27	(±) CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) CF <sub>3</sub>
40	A-28	(R) CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )CF <sub>3</sub>
	A-29	(S) CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )CF <sub>3</sub>
	A-30	(±) CH <sub>2</sub> CH(CF <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-31	(R) CH <sub>2</sub> CH(CF <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
45	A-32	(S) CH <sub>2</sub> CH(CF <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-33	(±,±) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )CF <sub>3</sub> .
	A-34	(±,R) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )CF <sub>3</sub>



_		34
	Nr.	R <sup>1</sup>
Ŀ	A-35	(±,S) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )CF <sub>3</sub>
	A-36	(±,±) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CF <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
5	A-37	(±,R) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CF <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-38	(±,S) CH(CH <sub>3</sub> )CH(CF <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-39	CF <sub>3</sub>
	A-40	CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
10	A-41	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
10	A-42	c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>
	A-43	$(1-CH_3)-c-C_3H_4$
	A-44	C-C5H9
Γ	A-45	c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
15	A-46	(4-CH <sub>3</sub> )-c-C <sub>6</sub> H <sub>10</sub>
Γ	A-47	$CH_2C(CH_3) = CH_2$
ſ	A-48	$CH_2CH_2C(CH_3) = CH_2$
Ī	A-49	CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
20	A-50	CH <sub>2</sub> -Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-51	n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
Ī	A-52	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
ſ	A-53	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
25	A-54	CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> )-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	A-55	CH(CH <sub>3</sub> )-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	A-56	CH <sub>2</sub> -CH (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
	- A-57	CH(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> )-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	A-58	. CH <sub>2</sub> -c-C <sub>5</sub> H <sub>9</sub>
30	A-59	CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-60	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-61	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	A-62	CH(CH <sub>3</sub> )-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
35	A-63	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	.A-64	CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	A-65	2-CH <sub>3</sub> -c-C <sub>5</sub> H <sub>8</sub>
40	A-66	3-CH <sub>3</sub> -c-C <sub>5</sub> H <sub>8</sub>
	A-67	$C(CH_3)_2-n-C_3H_7$
	A-68	(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-69	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
•	A-70	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
4-	A-71	$(CH_2)_2-CH(CH_3)-n-C_3H_7$
45	A-72	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	A-73	CH(CH <sub>3</sub> )-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>



		35
Γ	Nr.	R <sup>1</sup>
5	A-74	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-75	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-76	(CH <sub>2</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-77	CH(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-78	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	A-79	CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) CH (CH <sub>3</sub> ) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	A-80	CH (CH <sub>3</sub> ) CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
10	A-81	$CH_2C(CH_3)_2-n-C_3H_7$
	A-82	CH(CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
ľ	A-83	$C(CH_3)_2-n-C_4H_9$
	A-84	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
15	A-85	$CH_2CH(C_2H_5)-n-C_3H_7$
	A-86	$CH(C_2H_5)-n-C_4H_9$
Ī	A-87	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-88	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
20	A-89	CH <sub>2</sub> C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
ſ	A-90	CH <sub>2</sub> CH (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
Ī	A-91	CH (CH <sub>3</sub> ) CH (CH <sub>3</sub> ) CH (CH <sub>3</sub> ) 2
	A-92	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
25	A-93	CH (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) CH <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-94	CH (CH <sub>3</sub> ) C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	A-95	CH(CH <sub>3</sub> )CH(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
Ī	- A-96	C·(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH (CH <sub>3</sub> ) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	A-97	CH (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) CH (CH <sub>3</sub> ) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
30	A-98	$C(CH_3)(C_2H_5)-n-C_3H_7$
	A-99	CH(n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>
	A-100	CH (n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-101	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
35	A-102	. C(CH <sub>3</sub> )(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-103	C(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>3</sub>
	A-104	(3-CH <sub>3</sub> )-c-C <sub>6</sub> H <sub>10</sub>
	A-105	(2-CH <sub>3</sub> )-c-C <sub>6</sub> H <sub>10</sub>
40	A-106	n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	A-107	CH <sub>2</sub> C (=NO-CH <sub>3</sub> ) CH <sub>3</sub>
	A-108	CH <sub>2</sub> C (=NO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) CH <sub>3</sub>
	A-109	- CH <sub>2</sub> C (=NO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) CH <sub>3</sub>
45	A-110	CH <sub>2</sub> C(=NO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )CH <sub>3</sub>
45	A-111	CH (CH <sub>3</sub> ) C (=NOCH <sub>3</sub> ) CH <sub>3</sub>
	A-112	CH (CH <sub>3</sub> ) C (=NOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) CH <sub>3</sub>



2	_
-	•

	•	36
Γ	Nr.	R <sup>1</sup>
5	A-113	$CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)CH_3$
	A-114	$CH(CH_3)C(=NO-i-C_3H_7)CH_3$
	A-115	C(=NOCH <sub>3</sub> )C(=NOCH <sub>3</sub> )CH <sub>3</sub>
_ [	A-116	C (=NOCH3) C (=NOC2H5) CH3
	A-117	$C (=NOCH_3) C (=NO-n-C_3H_7) CH_3$
	A-118	C(=NOCH <sub>3</sub> )C(=NO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )CH <sub>3</sub>
	A-119	C (=NOC2H5) C (=NOCH3) CH3
10	A-120	$C = NOC_2H_5 C = NOC_2H_5 CH_3$
	A-121	$C = NOC_2H_5 C = NO-n-C_3H_7 CH_3$
Γ	A-122	$C (=NOC_2H_5)C (=NO-i-C_3H_7)CH_3$
Γ	A-123	$CH_2C$ (=NO- $CH_3$ ) $C_2H_5$
15	A-124	$CH_2C$ (=NO- $C_2H_5$ ) $C_2H_5$
	A-125	$CH_2C (=NO-n-C_3H_7) C_2H_5$
	A-126	$CH_2C$ (=NO-i- $C_3H_7$ ) $C_2H_5$
	A-127	CH (CH <sub>3</sub> ) C (=NOCH <sub>3</sub> ) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
20	A-128	CH(CH <sub>3</sub> )C(=NOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> )C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
Ī	A-129	$CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
Ī	A-130	$CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
Ī	A-131	C (=NOCH3) C (=NOCH3) C2H5
25	A-132	C (=NOCH3) C (=NOC2H5) C2H5
	A-133	C (=NOCH3) C (=NO-n-C3H7) C2H5
	A-134	$C(=NOCH_3)C(=NO-i-C_3H_7)C_2H_5$
	A-135	C (=NOC2H5) C (=NOCH3) C2H5
	A-136	C (=NOC2H5) C (=NOC2H5) C2H5
30	A-137	$C (=NOC_2H_5)C (=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
	A-138	C(=NOC2H5)C(=NO-i-C3H7)C2H5
	A-139	CH=CH-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-140	CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
35	A-141	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-142	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-143	CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
40	A-144	C (=CH2) - CH2CH3
	A-145	$C(CH_3) = CH - CH_3$
	A-146	CH (CH <sub>3</sub> ) CH=CH <sub>2</sub>
	A-147	CH=CH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	A-148	· CH <sub>2</sub> -CH=CH-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
45	A-149	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
45	A-150	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-151	CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> .



		37
	Nr.	R <sup>1</sup>
Ī	A-152	CH <sub>2</sub> -CH=C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
5	A-153	$(CH_2)_2 - C(CH_3) = CH_2$
	A-154	$CH=C(CH_3)-C_2H_5$
	A-155	$CH_2-C (=CH_2)-C_2H_5$
	A-156	$CH_2-C(CH_3)=CH-CH_3$
Ī	A-157	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH <sub>2</sub>
	A-158	C (=CH2) - CH2 - CH2 - CH3
10	A-159	$C(CH_3) = CH - CH_2 - CH_3$
Ī	A-160	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH=CH-CH <sub>3</sub>
Ī	A-161	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
Ī	A-162	C(=CH <sub>2</sub> )CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
15	A-163	$C(CH_3) = C(CH_3)_2$
	A-164	CH (CH <sub>3</sub> ) -C (=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>3</sub>
Ī	A-165	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-166	$C(C_2H_5) = CH - CH_3$
20	A-167	CH(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> )-CH=CH <sub>2</sub>
	A-168	CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-169	CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-170	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
25	A-171	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-172	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-173	CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>3</sub>
	A-174	CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>3</sub>
	A-175	· CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=C (CH <sub>3</sub> ) CH <sub>3</sub>
30	A-176	CH2-CH2-C(CH3)=CH2
	A-177	CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-178	CH <sub>2</sub> -CH=C (CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-179	$CH_2-CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_3$
35	A-180	$CH_2-CH_2-C$ ( $CH_3$ ) = $CH-CH_3$
	A-181	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH=CH <sub>2</sub>
	A-182	CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
40	A-183	$CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_3$
	A-184	$CH_2-C(CH_3)=CH-CH_2-CH_3$
	A-185	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-186	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-187	$C (=CH_2) - CH_2 - CH_2 - CH_3$
45	A-188	$C(CH_3) = CH - CH_2 - CH_2 - CH_3$
	A-189	CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-190	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>





		38
Γ	Nr.	R <sup>1</sup> .
	A-191	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
·	A-192	CH=CH-C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
5	A-193	CH=C (CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
-	A-194	$CH_2-C (=CH_2)-CH (CH_3)-CH_3$
	A-195	$CH_2-C(CH_3)=C(CH_3)-CH_3$
	A-196	CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -C (=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>3</sub>
	A-197	C(=CH2)-CH2-CH(CH3)-CH3
10	A-198	$C(CH_3) = CH - CH(CH_3) - CH_3$
ſ	A-199	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH=C (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
Γ	A-200	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -C (=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>3</sub>
	A-201	CH=C(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
15	A-202	CH <sub>2</sub> -C (=CH-CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
ſ	A-203	CH <sub>2</sub> -CH(CH=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-204	$C (=CH-CH_3)-CH_2-CH_2-CH_3$
	A-205	CH (CH=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
20	A-206	C(CH2-CH3)=CH-CH2-CH3
	A-207	CH (CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ) -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-208	CH (CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-209	CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
25	A-210	C(=CH <sub>2</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-211	$C(CH_3) = C(CH_3) - CH_2 - CH_3$
	A-212	$CH(CH_3)-C(=CH_2)-CH_2-CH_3$
	- A-213	$CH(CH_3)-C(CH_3)=CH-CH_3$
20	A-214	$CH(CH_3)-CH(CH_3)-CH=CH_2$
30	A-215	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-216	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-217	C(=CH <sub>2</sub> )-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
į	A-218	C(=CH-CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
35	A-219	CH (CH=CH <sub>2</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
	A-220	C(CH2-CH3)=C(CH3)-CH3
	A-221	CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-C(=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-222	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -C(=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>3</sub>
40	A-223	$C(CH_3)(CH=CH_2)-CH_2-CH_3$
	A-224	$C(CH_3)(CH_2CH_3)-CH_2-CH_2-CH_3$
:	A-225	CH (CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-226	CH (CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
45	A-227	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
4.5	A-228	C(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-229	C(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

		39
Γ	Nr.	R <sup>1</sup>
Γ	A-230	CH (CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
[	A-231	CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
5	A-232	CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-233	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-234	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-235	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-236	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
10	A-237	CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-238	CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
Γ	A-239	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-240	$CH_2-CH_2-CH_2-CH=C(CH_3)-CH_3$
15	A-241	$CH_2-CH_2-CH_2-C (=CH_2)-CH_3$
· [	A-242	CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
Ī	A-243	CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
ſ	A-244	$CH_2-CH_2-CH=C(CH_3)-CH_2-CH_3$
20	A-245	$CH_2-CH_2-CH_2-C$ (= $CH_2$ ) - $CH_2-CH_3$
	A-246	$CH_2-CH_2-C(CH_3)=CH-CH_3$
	A-247	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> )-CH=CH <sub>2</sub>
	A-248	CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
25	A-249	CH <sub>2</sub> -CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-250	$CH_2-CH_2-C$ (= $CH_2$ ) - $CH_2-CH_3$
Ĺ	A-251	$CH_2-CH_2-C$ ( $CH_3$ ) = $CH-CH_2-CH_3$
	A-252	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH <sub>3</sub>
20	A-253	$CH_2-CH_2-CH(CH_3)-CH_2-CH=CH_2$
30	A-254	CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-255	$CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_3$
	A-256	CH2-C (CH3) = CH-CH2-CH2-CH3
	A-257	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
35	A-258	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-259	CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-260	$C (=CH_2) - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3$
	A-261	$C(CH_3) = CH - CH_2 - CH_2 - CH_3$
40	A-262	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-263	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-264	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-265	· CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
45	A-266	CH=CH-CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
45	A-267	CH <sub>2</sub> -CH=CH-C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-268	CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>



_		40
	Nr.	R <sup>1</sup>
5	A-269	$CH_2$ - $CH$ = $C(CH_3)$ - $CH(CH_3)_2$
	A-270	$CH_2-CH_2-C$ (= $CH_2$ ) - $CH$ ( $CH_3$ ) 2
	A-271	$CH_2-CH_2-C(CH_3)=C(CH_3)_2$
	A-272	$CH_2-CH_2-CH(CH_3)-C(=CH_2)-CH_3$
	A-273	CH=C (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
Ī	A-274	CH <sub>2</sub> -C (=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-275	$CH_2-C(CH_3)=CH-CH(CH_3)_2$
10	A-276	CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH=C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
Ī	A-277	$CH_2-CH(CH_3)-CH_2-C(=CH_2)-CH_3$
Ī	A-278	C (=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-279	$C(CH_3) = CH - CH_2 - CH(CH_3)_2$
15	A-280	CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-281	CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH=C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	A-282	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -C(=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>3</sub>
Ī	A-283	CH=CH-C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
20	A-284	$CH_2-CH_2-C(CH_3)_2-CH=CH_2$
	A-285	CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
Ī	A-286	$CH_2-C (=CH_2)-CH (CH_3)-CH_2-CH_3$
	A-287	$CH_2-C(CH_3)=C(CH_3)-CH_2-CH_3$
25	A-288	$CH_2-CH(CH_3)-C(=CH_2)-CH_2-CH_3$
	A-289	$CH_2-CH(CH_3)-C(CH_3)=CH-CH_3$
	A-290	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH <sub>2</sub>
	· A-291	C (=CH2) - CH2 - CH (CH3) - CH2 - CH3
	A-292	. C (CH <sub>3</sub> ) =CH-CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
30	A-293	CH(CH <sub>3</sub> )-CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-294	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -C(=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-295	CH(CH3) - CH2 - C(CH3) = CH - CH3
	A-296	CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH <sub>2</sub>
35	A-297	CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-298	CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-299	$C (=CH_2) - CH (CH_3) - CH_2 - CH_2 - CH_3$
	A-300	C(CH3) = C(CH3) - CH2 - CH2 - CH3
40	A-301	$CH(CH_3) - C(=CH_2) - CH_2 - CH_2 - CH_3$
	A-302	CH(CH3)-C(CH3)=CH-CH2-CH3
	A-303	CH(CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-304	. CH (CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
45	A-305	$C(CH_3)_2$ -CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
43	A-306	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-307	$C(CH_3)_2-CH_2-CH_2-CH_2$



		41
	Nr.	R <sup>1</sup>
	A-308	CH=CH-CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-309	$CH_2-CH=C(CH_2-CH_3)-CH_2-CH_3$
5	A-310	$CH_2-CH_2-C$ (= $CH-CH_3$ ) $-CH_2-CH_3$
Γ	A-311	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH (CH=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
Γ	A-312	CH=C(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
Γ	A-313	$CH_2-C$ (= $CH-CH_3$ ) $-CH_2-CH_2-CH_3$
10	A-314	CH <sub>2</sub> -CH (CH=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
10	A-315	$CH_2-C(CH_2-CH_3)=CH-CH_2-CH_3$
	A-316	CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ) -CH=CH-CH <sub>3</sub>
ſ	A-317	CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH-CH=CH <sub>2</sub>
	A-318	C(=CH-CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
15	A-319	CH(CH=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-320	$C(CH_2-CH_3)=CH-CH_2-CH_2-CH_3$
[	A-321	CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
ſ	A-322	$CH(CH_2-CH_3)-CH_2-CH=CH-CH_3$
20	A-323	CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub>
	A-324	C(=CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-325	C(CH=CH-CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-326	C(CH <sub>2</sub> -CH=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
25	A-327	CH=C(CH <sub>3</sub> )-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-328	CH <sub>2</sub> -C(=CH <sub>2</sub> )-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-329	CH <sub>2</sub> -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH (=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>3</sub>
[	- A-330	C(=CH <sub>2</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-331	$C(CH_3) = C(CH_3) - CH(CH_3) - CH_3$
30	A-332	$CH(CH_3) - C(=CH_2) - CH(CH_3) - CH_3$
1	A-333	CH(CH3)-C(CH3)=C(CH3)-CH3
	A-334	$CH(CH_3)-CH(CH_3)-C(=CH_2)-CH_3$
	A-335	$C(CH_3)_2-CH=C(CH_3)-CH_3$
35	A-336	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -C(=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-337	$C(CH_3)_2-C(=CH_2)-CH_2-CH_3$
	A-338	$C(CH_3)_2-C(CH_3)=CH-CH_3$
40	A-339	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )CH=CH <sub>2</sub>
	A-340	CH (CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
	A-341	CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-342	$C(CH_3)(CH_2-CH_3)-CH_2-CH_2-CH_3$
	A-343	· CH(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
45	A-344	CH=C(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
45	A-345	CH <sub>2</sub> -C (=CH-CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
	A-346	CH <sub>2</sub> -CH (CH=CH <sub>2</sub> )-CH (CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>



		42
	Nr.	R <sup>1</sup> ,
Ī	A-347	$CH_2-C(CH_2-CH_3)=C(CH_3)-CH_3$
	A-348	$CH_2-CH(CH_2-CH_3)-C(=CH_2)-CH_3$
5	A-349	$CH_2-C(CH_3)(CH=CH_2)-CH_2-CH_3$
	A-350	$C (=CH_2) - CH (CH_2 - CH_3) - CH_2 - CH_3$
Ī	A-351	$C(CH_3) = C(CH_2 - CH_3) - CH_2 - CH_3$
	A-352	CH(CH <sub>3</sub> )-C(=CH-CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
	A-353	CH(CH <sub>3</sub> )-CH(CH=CH <sub>2</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
10	A-354	CH=C(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
Ī	A-355	CH <sub>2</sub> -C(=CH-CH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
ľ	A-356	CH <sub>2</sub> -CH(CH=CH <sub>2</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
ſ	A-357	$CH_2-C(CH_2-CH_3)=C(CH_3)-CH_3$
15	A-358	$CH_2-CH(CH_2-CH_3)-C(=CH_2)-CH_3$
	A-359	C(=CH-CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-360	CH (CH=CH <sub>2</sub> ) -CH <sub>2</sub> -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH <sub>3</sub>
	A-361	C(CH2-CH3)=CH-CH(CH3)-CH3
20	A-362	CH(CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> )CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>3</sub>
	A-363	CH(CH2-CH3)CH2-C(=CH2)-CH3
Ī	A-364	C(=CH-CH <sub>3</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
Ī	A-365	CH(CH=CH <sub>2</sub> )CH(CH <sub>3</sub> )-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
25	A-366	$C(CH_2-CH_3)=C(CH_3)-CH_2-CH_3$
	A-367	$CH(CH_2-CH_3)-C(=CH_2)-CH_2-CH_3$
	A-368	CH (CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ) -C (CH <sub>3</sub> ) =CH-CH <sub>3</sub>
	- A-369	CH (CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub> ) -CH (CH <sub>3</sub> ) -CH=CH <sub>2</sub>
	A-370	$C(CH_3)(CH=CH_2)-CH_2-CH_3$
30	A-371	$C(CH_3)(CH_2-CH_3)-CH=CH-CH_3$
	A-372	$C(CH_3)(CH_2-CH_3)-CH_2-CH=CH_2$
	A-373	C[=C(CH3)-CH3]-CH2-CH2-CH3
	A-374	$CH[C(=CH_2)-CH_3]-CH_2-CH_2-CH_3$
35	A-375	$C(i-C_3H_7)=CH-CH_2-CH_3$
	A-376	CH(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )-CH=CH-CH <sub>3</sub>
	A-377	$CH(i-C_3H_7)-CH_2-CH=CH_2$
40	A-378	C(=CH-CH <sub>3</sub> )-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-379	CH (CH=CH <sub>2</sub> ) -C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	A-380	$C(CH_3)(CH=CH_2)CH(CH_3)-CH_3$
	A-381	$C(CH_3)(CH_2-CH_3)C(=CH_2)-CH_3$
	A-382	2-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-1-enyl
45	A-383	$[2-(=CH_2)]-C-C_6H_9$
*3	A-384	2-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-2-enyl
	A-385	2-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-3-enyl

		43
	Nr.	R <sup>1</sup>
5	A-386	2-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-4-enyl
	A-387	2-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-5-enyl
	A-388	2-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-6-enyl
	A-389	3-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-1-enyl
	A-390	3-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-2-enyl
	A-391	$[3-(=CH_2)]-c-C_6H_9$
	A-392	3-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-3-enyl
10	A-393	3-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-4-enyl
	A-394	3-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-5-enyl
	A-395	3-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-6-enyl
15	A-396	4-CH3-Cyclohex-1-enyl
	A-397	4-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-2-enyl
	A-398	4-CH <sub>3</sub> -Cyclohex-3-enyl
	A-399	$[4-(=CH_2)]-c-C_6H_9$

20 Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenzschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaf30 fee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrank-35 heiten:

- Alternaria-Arten an Gemüse und Obst,
- Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
- Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
- 40 Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
  - Erysiphe graminis (echter Mehltau) an Getreide;
  - Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
  - Helminthosporium-Arten an Getreide,
- 45 Mycosphaerella-Arten an Bananen und Erdnüssen,
  - Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
  - Plasmopara viticola an Reben,

- Podosphaera leucotricha an Apfeln,
- · Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
- Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
- Puccinia-Arten an Getreide,
- 5 Pyricularia oryzae an Reis,
  - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
  - Septoria nodorum an Weizen,
  - Uncinula necator an Reben,

40

- Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
- 10 Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schadpilzen wie *Paecilomyces variotii* im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich, Fasern bzw. Gewebe) und im 15 Vorratsschutz.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkgoos stoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und: 25 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 0,1 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

35 Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine 45 feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Ver-

bindung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Ver-5 dünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. 10 Cyclohexanon), Amine (z.B.Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettal-15 kohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

45

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsul20 fonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate und Fettsäuren sowie deren Alkali- und Erdalkalisalze, Salze von sulfatiertem Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensati25 onsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen,
35 Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol, Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte
40 Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, Wasser, in Betracht.

20020933

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

- 5 Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Silicagel, Kieselsäuren, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde,
- 10 Calcium— und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.
- Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Beispiele für Formulierungen sind:

- S Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 95 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man er-hält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 5 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- II. 30 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kiesel-säuregel und8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit (Wirkstoffgehalt 23 Gew.-%).
- 35 III. 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 90 Gew.-Teilen Xylol, 6 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 2 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 2 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 9 Gew.-%).
- IV. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 60 Gew.-Teilen Cyclohexanon,
   30 Gew.-Teilen Isobutanol, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und

stoffe gewährleisten.

47

5Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 16 Gew.-%).

- V. 80 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-alpha-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen (Wirkstoffgehalt 80 Gew.-%).
- VI. Man vermischt 90 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl-α-pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist (Wirkstoffgehalt 90 Gew.-%).
- VII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- VIII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- 35 Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstäuben, Versteuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirk-
- 45 Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden: Zur Herstellung von Emulsionen,

Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-,

5 Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zu
10 bereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume15 Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff
ohne Zusätze auszubringen.

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Herbizide, Fun20 gizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

25 Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die 35 Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

- Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zinkethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide,
- Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylenbis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)disulfid;
- Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat,
   2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester;



- heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2-Chlor-N-(4'-chlor-biphenyl-2-yl)-nicotinamid, 2,4-Di-chlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimido-phosphonothioat, 5-Amino-1-[bis-(dimethylamino)-phosphi-
- nyl]-3-phenyl-1,2,4- triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetra-
- hydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-phthalimid,
  - N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäure-diamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanme-thylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol,
- 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon,
  Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfer-salz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,
  2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid,
  2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-
- furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäure-anilid, 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iod-benzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpho-
- 25 lin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-1 (2,2,2-trichlorethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-for mylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin
   bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw.
   dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpro-
- pyl]-cis-2,6-dimethyl-morpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphe-nyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlor-phenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphen-nyl)-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-1H-1,4-triazol, N-(n-Propyl)-1H-1,4-triazol, N-(n-Propyl)-1H-1,4-triazol, N-(n-Propyl)-1H-1,4-triazol, N-(n-Propyl)-1H-1,4-triazol, N-(n-Prop
- oxyethyl) -N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol,
  (2RS,3RS)-1-[3-(2-Chlorphenyl)-2-(4-fluorphenyl)-oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol, α-(2-Chlorphenyl)-α-(4-chlorphe-
- nyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydro-xy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol, 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
- Strobilurine wie Methyl-E-methoxyimino-{α-(o-tolyloxy)-o-to-lyl]acetat, Methyl-E-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yl-oxy]-phenyl}-3-methoxyacrylat, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2-phenoxyphenyl)]-acetamid, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2,5-dime-

thylphenoxy)-o-tolyl]-acetamid, Methyl-E-2-{2-[2-trifluorme-thylpyridyl-6-]oxymethyl]-phenyl}3-methoxyacrylat, (E,E)-Methoximino-{2-[1-(3-trifluormethylphenyl)-ethylidenaminooxyme-thyl]-phenyl}-essigsäuremethylester, Methyl-N-(2-{[1-(4-chlor-phenyl)-1H-pyrazol-3-yl]oxymethyl}phenyl)N-methoxy-carbamat,

• Anilinopyrimidine wie N-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-anilin, N-[4-Methyl-6-(1-propinyl)-pyrimidin-2-yl]-anilin, N-[4-Methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin-2-yl]-anilin,

50 .

- Phenylpyrrole wie 4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)-pyr rol-3-carbonitril,
  - Zimtsäureamide wie 3-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-acrylsäuremorpholid, 3-(4-Fluorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-acrylsäuremorpholid,
- sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 1-(3-Brom-6-methoxy-2-methyl-phenyl)-1-(2,3,4-trimethoxy-6-me-15 thyl-phenyl)-methanon, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyro-20 lacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-5-methyl-5-methoxymethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopro-25 pylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsäureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pen- tyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazolyl-1methyl)-benzhydrylalkohol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluorme-30 thyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol, 5-Chlor-2-cyano-4-p-tolyl-imidazol-1-sulfonsäuredimethylamid, 3,5-Dichlor-N-(3-chlor-1-ethyl-1-methyl-2-oxo-propyl)-4-methylbenzamid.

Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

5 Die fungizide Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I ließ sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil®

10 LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Wettol® EM (nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Ricinusöl) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

15

Anwendungsbeispiel 1 - Protektive Wirksamkeit gegen Gurkenmehltau

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gurkenkeimlingen der Sorte "Chinesische Schlange" wurden im Keimblattstadium mit wäßriger

20 Wirkstoffaufbereitung, die mit einer Stammlösung aus 10 % Wirkstoff, 63 % Cyclohexanon und 27 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht. 20 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension des Gurkenmehltaus (Sphaerotheca fuliginea) inokuliert.

25 Anschließend wurden die Pflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 60 bis 80 % relativer Luftfeuchtigkeit für 7 Tage kultiviert. Dann wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung visuell in %-Befall der Keimblattfläche ermittelt.

30

35



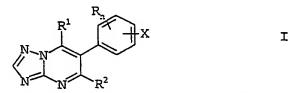
Fungizide Triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

5

Zusammenfassung

Triazolopyrimidine der Formel I,

10



in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

15

- R¹ C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-Cycloalkenyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazo-lopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält,
- $R^2$   $C_1-C_4-Alkyl$ , das durch Halogen, Cyano, Nitro oder  $C_1-C_2-Alkoxy$  substituiert sein kann;

25

20

- n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 4;
- R wie in der Beschreibung definiert ist;

3

- 30 X SOm-Rx, NRxRy oder NRx-(C=O)-Ry;
  - m 0 oder eine ganze Zahl 1 bis 3; sowie
- Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende 35 Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.